INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C07D 333/70, C09K 19/34, C07D 417/12, 409/12

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 98/04543

 $\mathbf{A}1$

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

5. Februar 1998 (05.02.98)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP97/03986

(22) Internationales Anmeldedatum:

23. Juli 1997 (23.07.97)

(30) Prioritätsdaten:

196 30 068.1

25. Juli 1996 (25.07.96)

DE

(71) Anmelder (fur alle Bestimmungsstaaten ausser US): BASF AK-TIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-67056 Ludwigshafen (DE)

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): SIEMENSMEYER, Karl [DE/DE]; Erich-Heckel-Strasse 1, D-67227 Frankenthal (DE). THIEMANN, Thies [DE/DE]; Tannenweg 23, D-25421 Pinneberg (DE). TASHIRO, Masashi [JP/JP]; 5-19-12, Mizukigaoka, Dazaifu 818-01 (JP). HIRIHISA, Tsuzuki [JP/JP]; 4-44, 1-4-2, Yamato, Kasuga 816 (JP). MUKUMOTO, Mamoru [JP/JP]; 2-21-21, Hitotsaya, Settsu 566 (JP). VILL, Volkmar [DE/DE]; Schopstrasse 2, D-20255 Hamburg (DE), GESEKUS, Gunnar [DE/DE]; Martin-Luther-King-Platz 6, D-20146 Hamburg (DE). MATAKA, Shuntaro [JP/JP]. 2-17-5, Oh-ike, Oh-nojyo 816 (JP).

(74) Gemeinsamer Vertreter: BASF AKTIENGESELLSCHAFT. D-67056 Ludwigshafen (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AL, AM, AU, AZ, BG, BR, BY, CA. CN, CZ, GE, HU, IL, JP, KG, KR, KZ, LT, LV, MD, MX, NO, NZ, PL, RO, RU, SG, SI, SK, TJ, TM, TR, UA, US, eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ. TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Anderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Anderungen eintreffen.

(54) Title: NEW LIQUID CRYSTAL COMPOUNDS AND THEIR PRECURSORS

(54) Bezeichnung: NEUE FLÜSSIGKRISTALLINE VERBINDUNGEN UND DEREN VORPRODUKTE

$$z-y-A_r+y-M)_n-x+y-z$$

(57) Abstract

Compounds have the general formula (I), in which the radicals A are spacers; r equals 0 or 1; the radicals M independently represent optionally substituted aliphatic, aromatic, heteroaliphatic or heteroaromatic ring systems; n and m independently equal 0, 1 or 2; X stands for O, S, COO, OCOO, CONH or CONR; R stands for C1-C4-alkyl; the radical Y independently represent O, S, COO, OCO, OCOO, CONH, NHCO, CONR, NRCO or a direct bond; and the groups Z independently represent hydrogen, cyano or a polymerisable group. These compounds are suitable for use as such or mixed with other liquid crystal compounds in optical display elements or data storage means, in polarisers or in liquid crystal dyes.

(57) Zusammenfassung

Die Ertinding betrifft Verhindungen der allgemeinen Forme! (I) in der die Reste A Spacer, r 0 oder 1, die Reste M unabhängig

an eder the physimetricernam or one has like optiodungsgemaser committinge campen with the servicial plan to the se im Gemisch mit anderen flussigkristalliner. Verbindungen in optischen Anzeilzeelementen oder Datenspelliner in rollansatören kier flussigkristallinen Farbmitteln.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Osterreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	•	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
	Barbados	GN	Gumea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BE	Belgien	GR	Gnechenland		Republik Mazedonien	TR	Turkei
BF	Burkina Faso	HU	Ungam	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BG	Bulgarien			MN	Mongolei	UA	Ukraine
ВJ	Benin	IE	Irland	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BR	Brasilien	IL	[srae]			US	Vereinigte Staaten von
BY	Beiarus	18	Island	MW	Malawi	03	Amerika
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
		1			1.3.2.=		

***	of a	May 199	*		1.2
2.1	5.003	n.	Range Tilla.	Line	→ .n:2σ < =
CZ	Tschechische Republik	LC	St Lucia	Rt	Russische Föderation
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan
DK	Dinemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden
EE	Estland	I.R	Liberia	SG	Singapur

WO 98/04544 PCT/EP97/03986

Neue flüssigkristalline Verbindungen und deren Vorprodukte

Beschreibung

Wie für formanisotrope Medien bekannt, können beim Erwärmen flüssigkristalline Phasen, sogenannte Mesophasen, auftreten. Die einzelnen Phasen unterscheiden sich durch die räumliche Anordnung der Molekülschwerpunkte einerseits sowie durch die Molekülanord-

- 10 nung hinsichtlich der Längsachsen andererseits (G.W. Gray, P.A. Winsor, Liquid Crystals and Plastic Crystals, Ellis Horwood Limited, Chichester 1974). Die nematisch flüssigkristalline Phase zeichnet sich dadurch aus, daß lediglich eine Orientierungsfernordnung durch Parallellagerung der Moleküllängsachsen existiert.
- 15 Unter der Voraussetzung, daß die die nematische Phase aufbauenden Moleküle chiral sind, entsteht eine sogenannte cholesterische Phase, bei der die Längsachsen der Moleküle eine zu ihnen senktechte, helixartige Überstruktur ausbilden (H. Baessler, Festkörperprobleme XI, 1971). Der chirale Molekülteil kann sowohl
- 20 im flüssigkristallinen Molekül selbst vorhanden sein als auch als Dotierstoff zur nematischen Phase gegeben werden, wobei die cholesterische Phase induziert wird. Dieses Phänomen wurde zuerst an Cholesterolderivaten untersucht (z.B. H. Baessler, M.M. Labes, J. Chem. Phys., 52, 631 (1970); H. Baessler, T.M. Laronge,
- 25 M.M. Labes, J. Chem. Phys., <u>51</u> 799 (1969); H. Finkelmann, H. Stegemeyer, J. Naturforschg. <u>28a</u>, 799 (1973); H. Stegemeyer, K.J. Mainusch, Naturwiss., <u>58</u>, 599 (1971), H. Finkelmann, H. Stegemeyer, Ber. Bunsenges. Phys. Chem. <u>78</u>, 869 (1974)).
- 30 Die cholesterische Phase hat bemerkenswerte optische Eigenschaften: eine hohe optische Rotation sowie einen ausgeprägten Zirkulardichroismus, der durch Selektivreflexion von zirkular polarisiertem Licht innerhalb der cholesterischen Schicht entsteht. Die je nach Blickwinkel unterschiedlich erscheinenden
- 35 Farben sind abhangig von der Ganghohe der helixartigen Überstruktur, die ihrerseits vom Verdrillungsvermogen der chiralen
 Komponente abhängt. Dabei kann insbesondere durch Änderung der
 Konzentration eines chiralen Dotierstoffes die Ganghöhe und damit
 der Wellenlängenbereich des selektiv reflektierten Lichtes einer
- 40 cholesterischen Schicht variiert werden. Solche cholesterischen Systeme bieten für eine praktische Anwendung interessante

⁴⁵ Netowerk mergestellt werden, lessen Fondentiation in Shighiel Komponente dann aber nicht mehr verändert werden kann G. Galli. M. 1420 A. Angelon Makropol. Chemie. <u>197</u>, 289 (1986)... Durch

WO 98/04544 PCT/EP97/03986

2

Zumischen von nichtvernetzbaren chiralen Verbindungen zu nematischen Adrylsäureestern kann durch Photovernetzung ein farbiges Polymer hergestellt werden, welches noch hohe Anteile löslicher Komponenten enthält (I. Heyndricks, D.J. Broer, Mol. Cryst. Lig.

- 5 Cryst. 203, 113 (1991)). Weiterhin kann durch statistische Hydrosilylierung von Gemischen aus Cholesterolderivaten und acrylathaltigen Mesogenen mit definierten zyklischen Siloxanen und anschließende Photopolymerisation ein cholesterisches Netzwerk gewonnen werden, bei dem die chirale Komponente einen Anteil von
- 10 bis zu 50 % an dem eingesetzten Material haben kann; diese Polymerisate enthalten jedoch noch deutliche Mengen löslicher Anteile (F.H. Kreuzer, R. Maurer, Ch. Müller-Rees, J. Stohrer, Vortrag Nr. 7, 22. Freiburger Arbeitstagung Flüssigkristalle, Freiburg, 1993).

- In der Anmeldung DE-OS-35 35 547 wird ein Verfahren beschrieben, bei dem eine Mischung cholesterolhaltiger Monoacrylate über eine Photovernetzung zu cholesterischen Schichten verarbeitet werden kann. Allerdings beträgt der Gesamtanteil der chiralen Komponente
- 20 in der Mischung ca. 94 %. Als reines Seitenkettenpolymer ist ein solches Material zwar mechanisch nicht sehr stabil, eine Erhöhung der Stabilität kann aber durch hochvernetzende Verdünnungsmittel erreicht werden.
- 25 Neben oben beschriebenen nematischen und cholesterischen Netzwerken sind auch smektische Netzwerke bekannt, welche insbesondere durch Photopolymerisation/Photovernetzung von smektisch
 flüssigkristallinen Materialien in der smektisch flüssigkristallinen Phase hergestellt werden. Die hierfür verwendeten
- 30 Materialien sind in der Regel symmetrische, flüssigkristalline Bisacrylate, wie sie z.B. D.J. Broer und R.A.M. Hikmet, Makromol. Chem., 190, 3201-3215 (1989) beschrieben haben. Diese Materialien weisen aber sehr hohe Klärtemperaturen von > 120°C auf, so da3 die Gefahr einer thermischen Polymerisation gegeben ist. Durch
- 35 Zumischen chiraler Materialien können beim Vorliegen einer S_{σ} -Phase piezoelektrische Eigenschaften erzielt werden (R.A.M. Hikmet, Macromolecules $\underline{25}$, S. 5759, 1992).
- Aufgabe der vorliegenden Erfindung war die Herstellung neuer 40 flüssigkristalliner Materialien, die allein oder in Mischungen mit anderen Flüssigkristallen breite flüssigkristalline Phasen-

Die Erfindung betrifft nun Verbindungen der allgemeinen Formel I

5
$$z-y-A_r+y-M)_n-x-y-z$$

10 in der die Reste

A Spacer,

r 0 oder 1, die Reste

15

M unabhängig voneinander gegebenenfalls substituierte aliphatische, aromatische, heteroaliphatische oder heteroaromatische Ringsysteme,

20 n und m unabhängig voneinander 0, 1 oder 2,

X 0, S, COO, OCOO, CONH oder CONR,

R C₁- bis C₄-Alkyl, die Reste

25

y unabhängig voneinander 0, S, COO, OCO, OCOO, CONH, NHCO, CONR, NRCO oder eine direkte Bindung und die Gruppen

unabhängig voneinander Wasserstoff, Cyan oder eine polymerisierbare Gruppe sind.

Als Spacer A können alle für diesen Zweck bekannten Gruppen verwendet werden; üblicherweise sind die Spacer über Carbonat-, Ester- oder Ethergruppen oder eine direkte Bindung mit M oder I verknüpft, d.h. die Reste Y entsprechen vorzugsweise einer direkten Bindung, O. S. COO oder OCOO. Die Spacer enthalten in der Regel 2 bis 30, vorzugsweise 2 bis 12 C-Atome und konnen in der Kette z.B. durch O. S. NH. NR. COO. OCO. CO oder OCOO unterbrochen sein. Als Substituenten für die Spacerkette kommen dabei noch Fluor, Chlor, Brom, Cyan, Hydroxy oder I: bis C4-Alkyl in Betracht.

45 CHE & CHUCHUS GONDON CHOOK CALLANDED

5 wobei

q 1 bis 3 und

p 1 bis 12 sind.

Die Reste M sind in der Regel nicht aromatisch oder aromatisch carbocyclische oder heterocyclische, gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Cyan, Hydroxy oder Nitro substituierte Ringsysteme, die z.B. folgenden Grundstrukturen entsprechen:

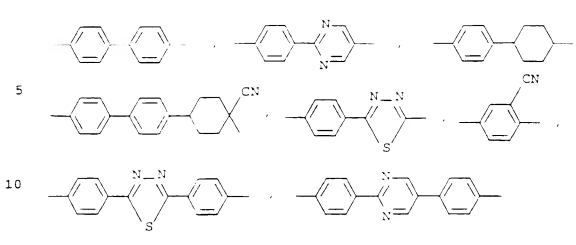
15

35

oder

15

5



Besonders bevorzugt sind als Gruppen $(M-Y)_n$ z.B:

35

30

5

10

15

oder

20

25 Besonders bevorzugt für M sind z.B.:

35 Von besonderer Bedeutung sind weiterhin Verbindungen, bei denen n und m in der Summe maximal 3 sind, X 0, S, COO oder OCOO ist und 2 Wasserstoff, Vinyl, Methylvinyl, Chlorvinyl, NCO, OCN oder — CH — CH_2 bedeutet.

40

Der Rest Z-Y- A_r - $(Y-M)_n$ -X entspricht insbesondere auch einer C_1 -

Die Erfindung betrifft weiterhin die neuen Verbindungen der Formel

5

10

in der

T Wasserstoff oder C_1 - bis C_{12} -Alkyl und

15 T1 Hydroxy, Chlor oder Brom sind.

Die erfindungsgemäßen Einheiten $Z-Y-A_r-(Y-M)_n$, in denen Z, Y, A_r und M die oben angegebene Bedeutung haben, sind durch allgemein bekannte Syntheseverfahren, wie sie beispielsweise in der 20 DE-A 39 17 196 beschrieben sind, zugänglich.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen eignen sich insbesondere zur Verwendung in elektro-optischen Anzeigeelementen, als chiraler Dotierstoff für nematische oder cholesterische Flüssigkristalle zur Erzeugung farbig reflektierender Schichten oder zur Herstellung von flüssigkristallin cholesterisch geordneten Pigmenten.

Beispiel 1

30 Herstellung von 4,5,7-Trifluoro-6-methoxybenzo-{b}-thio-phen-2-carbonsäure

Eine Mischung von 0,5 g (2 mmol) 4,5,6,7-Tetrafluorobenzo-[b]-thiophen-2-carbonsaure, 0,96 ml 28 %ige Natrium-

- 35 methanolatlösung in Methanol und 5 ml Dimethylformamid (DMF) werden 25 h unter Rückfluß erhitzt. Nach dem Abkühlen wird Wasser zum Reaktionsgemisch gegeben und mit konzentrierter Salzsäure sauer gestellt.
- 40 Der ausgefallene Feststoff wird in 100 ml Dichlormethan aufgenommen und über $MgSO_4$ getrocknet. Nach dem Abfiltrieren wird die

Health and the season of the s

⁴⁵ Kieseldel 60, Hexan:Dioniormethan = 1:1 . Man erhalt 0,5: 7 deg Methylesters der oben genannten Säure (99 % d. Th.y. Der Methylester wird angohließend mit NaOH in Ethanol hydrolyniert (0:0

Säure wird durch Ansäuern mit konz. HCl ausgefällt und durch Sublimation gereinigt.

Beispiel 2

5

Herstellung von 4,5,7-Trifluoro-6-ethoxybenzo-{b}-thio-phen-3-carbonsaure

Die Herstellung erfolgt analog Beispiel 1. Es werden jedoch 10 1,2 ml einer 28 %igen Natriummethanolatlosung in Ethanol bei der Reaktion eingesetzt.

Die Ausbeute nach Aufarbeitung und Reinigung betrug 0,28 g, was 97 % Ausbeute, bezogen auf 0,25 g eingesetzte 4,5,6,7-Tetra-15 fluoro-6-benzo-[b]-thiophene-2-carbonsäure entspricht.

Beispiel 3

Herstellung von 4,5,7-Trifluoro-6-butoxybenzo-[b]-thio-

20 phen - 2 - carbonsäure

Eine Mischung von 4,5,6,7-Tetrafluorobenzo-[b]-thiophen-2-carbon-säure (0,50 g; 2 mmol), Natriumhydroxid (0,56 g; 10 mmol) und Butanol (12 ml) wird 25 h unter Rückfluß erhitzt. Die Aufarbei-tung der Reaktionsmischung erfolgt analog Beispiel 1.

Ausbeute: 0,30 g $\stackrel{\triangle}{=}$ 77 % d. Th. Phasenverhalten: K 120 N 141,8 I

30 Beispiel 4

Herstellung von 4,5,7-Trifluoro-6-butoxybenzo-[b]-thiophen-2-carbonsaure-(4-cyanphenyl)-ester

- 35 3.04 g (0,01 mol) 4.5.7-Tetrafluor-6-butoxypenzo-{b}-thio-phen-2-carbonsaure und 1,19 g (0.01 mol) 4-Cyanphenol werden in 50 ml Methylenchlorid gelöst. Zu dieser Lösung werden bei 0°C 5.15 g (0.025 mol) Dicyclohexylcarbodiimid und 0.305 g (0.0025 mol) Dimethylaminopyridin gelöst in Methylenchlorid gege-
- 40 ben. Die Reaktionsmischung rührt 14 h bei Raumtemperatur. Zur Aufarbeitung wird der abgeschiedene Feststoff abfiltriert und die

Q.

Ausbeute: 3,48 g = 86 % d. Th.Phasenverhalten: K 125,5 (N) I

Beispiel 5

5

Herstellung von 4,5,7-Trifluoro-6-butoxybenzo-(b)-thiophen-2-carbonsaure-[-2-(4-octoxyphenyl)pyranyl-(5)]-ester

3,04 g (0,01 mol) 4,5,7-Tetrafluor-6-butoxybenzo-(b)-thio10 phen-2-carbonsaure und 3,06 g (0,01 mol) 244-Octoxyphenyl+5hydroxypyran werden in 50 ml Methylenchlorid gelöst. Zu dieser
Lösung werden bei 0°C 5,15 g (0,025 mol) Dicyclohexylcarbodiimid
und 0,305 g (0,0025 mol) Dimethylaminopyridin gelöst in Methylenchlorid gegeben. Die Reaktionsmischung rührt 14 h bei Raumtempe15 ratur. Zur Aufarbeitung wird der abgeschiedene Feststoff abfiltriert und die Reaktionsmischung bis zur Trockne eingeengt.
Das rohe Reaktionsprodukt wird anschließend in Toluol aufgenommen
und säulenchromatografisch (Kieselgel 60, Toluol/Ethanol= 9:1)

20

Ausbeute: 4,38 g = 74 % d. Th. Phasenverhalten: K 80 Sa 126 CH 136 BP 138 I

Analog Beispiel 4 und 5 können die folgenden Verbindungen herge-25 stellt werden:

Beispiel 6

gereinigt.

35

Beispiel 7

Beispiel 8

10 Beispiel 9

Beispiel 10

20

Beispiel 11

35

Beispiel 12

Beispiel 13

Patentansprüche

Verbindungen der allgemeinen Formel

$$z-y-A_{r} + (y-M)_{n} - x +$$

in der die Reste

15 Spacer, Α

0 oder 1, die Reste

unabhängig voneinander gegebenenfalls substituierte Μ aliphatische, aromatische, heteroaliphatische oder 20 heteroaromatische Ringsysteme,

n und m unabhängig voneinander 0, 1 oder 2,

0, S, COO, OCOO, CONH oder CONR, 25 .

> C1- bis C4-Alkyl, die Reste R

unabhängig voneinander 0, S, COO, OCO, OCOO, CONH, NHCO, CONR, NRCO oder eine direkte Bindung und die 30 Gruppen

unabhängig voneinander Wasserstoff, Cyan oder eine \mathbb{Z} polymerisierbare Gruppe sind.

Verbindungen gemäß Anspruch 1, bei denen die Spacer A unabhängig voneinander gegebenenfalls durch C_1 - bis C_4 -Alkyl, Fluor, Chlor, Brom, Cyan oder Hydroxy substituiertes und gegebenenfalls ein- oder mehrfach durch O, S, NH, NR, COO, OCO,

OCOO oder CO unterbrochenes C2- bis C30-Alkylen oder 40 -Alkenvlen sind.

- 3. Verbindungen gemäß Anspruch 1, bei denen die Spacer A unabhängig voneinander den Formeln
- 5 $(CH_2)_p$, $(CH_2CH_2O)_qCH_2CH_2$, $CH_2CH_2SCH_2CH_2$, $CH_2CH_2NHCH_2CH_2$,

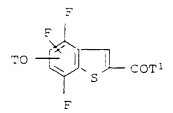
- CH₂CH₂CH
- 15 entsprechen, wobei
 - p 1 bis 12 und
 - q 1 bis 3 sind.
- Verbindungen gemäß Anspruch 1, bei denen die Reste M den Formeln
- $\begin{array}{c}
 N-N \\
 \text{oder} & \longrightarrow \\
 S
 \end{array}$ entsprechen.
 - 5. Verbindungen gemäß Anspruch 1, bei denen n und m in der Summe maximal 3 sind.
- 35 6. Verbindungen gemäß Anspruch 1, bei denen X=0, S, COO oder OCOO ist.
- 40 7. Verbindungen gemäß Anspruch 1, bei denen

- 8. Verbindungen gemäß Anspruch 1, bei denen die Reste
 - unabhāngig voneinander Wasserstoff, Vinyl, Methylvinyl, Chlorvinyl, NCO, OCN oder $_{\rm CH}$ $_{\rm CH_2}$ sind.

- 9. Verbindungen gemäß Anspruch 1, bei denen der Rest $Z-Y-A_r-(Y-M)_n-X-$ eine C_1- bis $C_{12}-Alkoxygruppe$ ist, die gegebenenfalls eine polymerisierbare Gruppe trägt.
- 10. Verbindungen der Formel

15

10



20

in der

- T Wasserstoff oder C_1 bis C_{12} -Alkyl und
- 25 T1 Hydroxy, Chlor oder Brom sind.
- Verwendung der Verbindungen gemäß Anspruch 1 als solche oder im Gemisch mit anderen flüssigkristallinen Verbindungen in optischen Anzeigeelementen oder Datenspeichern, in Polarisatoren oder in flüssigkristallinen Farbmitteln.

35

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

onal Application No Inter PCT/EP 97.03986

CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
PC 6 CO7D333/70 CO9K19/34

0070417/12 0070409/12

According to International Patent Classification (PC) or to both national classification and (PC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

C07D C09K IPC 6

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

A EP 0 364 923 A (CANON K.K.) 25 April 1990 see the whole document EP 0 667 385 A (CANON K.K.) 16 August 1995 see the whole document A DE 43 42 280 A (BASF AG) 14 June 1995 see the whole document P,A W0 96 30352 A (BASF AG) 3 October 1996 see the whole document -/	Category 1	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No
see the whole document DE 43 42 280 A (BASF AG) 14 June 1995 see the whole document P,A WO 96 30352 A (BASF AG) 3 October 1996 see the whole document	4	EP 0 364 923 A (CANON K.K.) 25 April 1990 see the whole document	1-9,11
see the whole document P,A WO 96 30352 A (BASF AG) 3 October 1996 see the whole document 1-9,11	A	EP 0 667 385 A (CANON K.K.) 16 August 1995 see the whole document	1-9,11
see the whole document	Α	DE 43 42 280 A (BASF AG) 14 June 1995 see the whole document	1-9,11
-/	Р,А	WO 96 30352 A (BASF AG) 3 October 1996 see the whole document	1-9,11
		-/	

i	Y	Further documents are listed in the	continuation of box C
ш			

Patent family members are listed in annex X

- ' Special categories of cited documents
- "A" occument defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance.
- "E" earlier document but published on or after the international hing date
- "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- "C" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- ਾਨਾ document published prior to the international filing date but
- tater document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
- "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
- "Y" document of particular relevance, the claimed invention continent of particular relevance, the claimed invertion cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such document. ments, such combination being obvious to a person skilled in the art.
- to get main mamper of the same patent family

. - Nevamber iff

Name and mailing address of the ISA

European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL = 2280 HV Piiswiik Na - 251 173 134 2014 Tynn 661 ac ch Na - 251 210 134 2014

ा । प्रदेश विकास सम्बद्धाः । अस् १ पर्यः

Authorized officer

Basilar.

.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

PCT/EP 97/03986

C (Continu	Etion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category :	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to plaim, No
A	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 120, no. 23, 6 June 1994 Columbus, Ohio, US; abstract no. 298395, SHIRLEY I M: "Oxidation and halogenation of methyl 4,5,6,7-tetrafluorobenzo'b!thi ophene-2-carboxylate" XP002047420 see abstract & J. FLUORINE CHEM. (JFLCAR,00221139);94; VOL.66 (1): PP.51-7, ICI CHEM. AND POLYMERS LTD.;RUNCORN/CHESIRE; WA7 40D; UK (GB),	10

From HITTSAZIO INTERNADOR DI SANSINO SIMAIS DEN 1982

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

дт ўзірогізтях вічнях. Актубі

information on patent family members

PCT/EP 97/03986

Patent document cited in search report	Publication date	Patent tamily member(s)	Publication date
EP 364923 A	25-04-90	DE 68907847 T ES 2044013 T JP 2196785 A US 5116530 A	25-11-93 01-01-94 03-08-90 26-05-92
EP 667385 A	16-08-95	JP 3227980 A JP 4029984 A CA 2034309 A.C EP 0440061 A US 5236619 A US 5284599 A	08-10-91 31-01-92 23-07-91 07-08-91 17-08-93 08-02-94
DE 4342280 A	14-06-95	CN 1141645 A WO 9516007 A EP 0739403 A JP 9506088 T	29-01-97 15-06-95 30-10-96 17-06-97
WO 9630352 A	03-10-96	WO 9630351 A	03-10-96

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

interi nales Aktenzeichen PCT/EP 97/03986

IPK 6	C07D333/70 C09K19/34 C07D417/12 C07D409/12	
Nach der in	ternationa en Patentklassifikation (PK) oder nach der nationalen Klassifikation und der iPK	
	RCHIERTE GEBIETE	
	rter Mindestprufstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) 007D - 009K	
Recherchie	rte aber nicht zum Mindestprufstoff genorende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebief	fa fallen
Wantend d	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Zatenbank, und evtl. verwendeti	e Suchbegriffe i
C. ALS WI	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Kategorie	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr Anspruch Nr
A	EP 0 364 923 A (CANON K.K.) 25.April 1990 siehe das ganze Dokument	1-9,11
А	EP 0 667 385 A (CANON K.K.) 16.August 1995 siehe das ganze Dokument	1-9,11
A	DE 43 42 280 A (BASF AG) 14.Juni 1995 siehe das ganze Dokument	1-9,11
Р,А	WO 96 30352 A (BASF AG) 3.0ktober 1996 siehe das ganze Dokument	1-9,11
	-/	
	itere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu X Siehe Anhang Patentfamilie	
"A" Veroffe aber i "E" alteres Anme "L" Veroffe scher ander soll o	er Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen gestichtung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, nicht als besonders bedeutsam anzusenen ist. Dokument das jedoch erst am oder nach dem internationalen sindedatum veröffentlichten worden ist. Standen veröffentlichten worden ist. "Theorie angegeben ist. "Theorie angegeben ist." Veröffentlichung von besonderer Bedkann allein aufgrund dieser Veröffentlichung stann allein aufgrund dieser Veröffentlichten verbindenscher Tätigkeit beruhend beder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (weiten aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (weiten aus einem auf erindenscher Tätigkeit beruhend bestann nicht als auf erfindenscher Tätigkeit beruhend bestann erfindenscher Tätigkeit beruhend bestann nicht als auf erfindenscher Tätigkeit beruhend bestann erforden erfordenscher Tätigkeit beruhend erforden erfordenscher Tätigkeit beruhend erfordenscher Tätigkeit beruhend erforden er	cht worden ist und mit der nur zum Verstandnis des der ps oder der ihr zugrundellegenden steutung, die beanspruchte Erfindung flichung nicht als neu oder auf trachtet werden feutung; die beanspruchte Erfindung gkeit berühend betrachtet.
O" Verdfille eine f	entrichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht diese Verbindung für einen Fachmal antlichung die vor dem intermetionalen Anmeidedatum, aber nach spanisch offer sich in aus flagt mit an der in der sich offen die verbindung für einen Fachmal diese Verbindung für einen Fachmal	in Verbindung gebracht wird und - nn naheliegend ist

Name und Postanschiff der Internationalen Rechembenbehörde

Europaisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2. NL = 2280 HV Rijswilk Til = 31 TT (340-7040 Tr. 21.551 epp.n.

Bevormachtigter Bed ensteter

5.......r

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

COMPANY TO ACT OF THE TANGEN OF THE TANGE THE

PCT/EP 97/03986

C.(Fortsettung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN					
Kategorie	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweil erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Dell Allapidelli			
4	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 120, no. 23, 6. Juni 1994 Columbus, Ohio, US; abstract no. 298395, SHIRLEY I M: "Oxidation and halogenation of methyl 4,5,6,7-tetrafluorobenzo'b!thi ophene-2-carboxylate" XP002047420 siene Zusammenfassung & J. FLUORINE CHEM. (JFLCAR,00221139);94; VOL.66 (1); PP.51-7, ICI CHEM. AND POLYMERS LTD.;RUNCORN/CHESIRE; WA7 4QD; UK (GB),	10			

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur seiben Patenfamilie gehören

me and the transfer of the control o

internal Unales Aktenzeichen PCT/EP 97/03986

m Recherchenbericht ngefundes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitgliedlen der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP 364923 A	25-04-90	DE 68907847 T ES 2044013 T JP 2196785 A US 5116530 A	25-11-93 01-01-94 03-08-90 26-05-92
EP 667385 A	16-08-95	JP 3227980 A JP 4029984 A CA 2034309 A.C EP 0440061 A US 5236619 A US 5284599 A	08-10-91 31-01-92 23-07-91 07-08-91 17-08-93 08-02-94
DE 4342280 A	14-06-95	CN 1141645 A WO 9516007 A EP 0739403 A JP 9506088 T	29-01-97 15-06-95 30-10-96 17-06-97
WO 9630352 A	03-10-96	WO 9630351 A	03-10-96